



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktow Biobójczych

Nr UR/ZD/2415/24

Warszawa, 28-10-2024

+pharma arzneimittel gmbh
HafnerstraÙe 211
8054 Graz
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 wrzeœnia 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 11 ust. 2 rozporzãdzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczãcego badania zmian w warunkach pozwoleñ na dopuszczenie do obrotu dla produktow leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktow leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: AT/H/0400/IB/018/G (AT/H/0400/002/IB/018/G)

zmienia siê pozwolenie nr 21645 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Oroes

Escitalopramum

tabletki powlekane, 10 mg

typ zmiany: B.II.b.2c2 typ IAIN

w nastêpujãcy sposób:

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego nastêpuje zwolnienie serii:

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.

HafnerstraÙe 211

8054 Graz

Austria

HBM Pharma s r.o.

Sklabinskã 30

036 80 Martin

Słowacja

DZL-ZLE.4021.4158.2024

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

HBM Pharma s r.o.

Sklabinská 30

036 80 Martin

Słowacja

Zastępuje się zapisem:

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.

Hafnerstraße 211

8054 Graz

Austria

HBM Pharma s r.o.

Sklabinská 30

036 80 Martin

Słowacja

Delorbis Pharmaceuticals LTD.

17 Athinon Street

Ergates Industrial Area

2643 Ergates, Nikozja

Cypr

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

HBM Pharma s r.o.

Sklabinská 30

036 80 Martin

Słowacja

Delorbis Pharmaceuticals LTD.

17 Athinon Street

Ergates Industrial Area

2643 Ergates, Nikozja

Cypr

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1634 ze zm., dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a